

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-253168

(43) Date of publication of application: 21.09.1999

(51)Int.CI.

C12N 15/09 C07K 14/195 C12N 1/21 C12N 9/88 C12P 13/02 //(C12N 15/09 C12R 1:01 ) (C12N 1/21 C12R 1:19 )

(21)Application number : 10-065520

(22)Date of filing: 16.03.1998

(71)Applicant : MITSUI CHEM INC

(72)Inventor: ITO KIYOSHI

TSURUOKA MIYUKI SUZUKI TADASHI SHISHIMARU SEIYA NAKAMURA TAKESHI

## (54) PROTEIN INVOLVING IN ACTIVATION OF NITRILE HYDRATASE, AND GENE CODING FOR THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a protein which allows efficient production of an amide from a corresponding nitrile by contributing to activation of a nitrile hydratase from Pseudonocardia thermophila JCM 3095.

SOLUTION: This protein contributes to activation of a nitrile hydratase from Pseudonocardia thermophila JCM 3095, and consists of an amino and sequence shown by formula I. It is preferable to produce an amide from a corresponding nitrile by culturing a transformant which carries a recombinant plasmid having a gene coding for the protein, or a base sequence at position 1328–1762 shown by formula II, followed by contacting cells of the transformant obtained by culturing, culture broth, and a material obtained by treating these, with a nitrile (e.g. acetonitrile) in an aqueous medium.

Het Ser Ale Giv fie Lys Tel sig fer Lys Bie Cos Pro Tie Ale Giv fo 16 15

App leg ale Ale Ale had he Lea ten Ale Cis fai ? To G.y Giv Azu
20 26 36

CONSTRUCTO OFFICE CONTINUE CONTINUE CONTINUES CONTINUES CONTINUES OF THE ACCORDANCE CO

OCTOTOTIC ANDERSCING MERICONICA RESTOCICIE EXICIGENSE CUMORISM 1746
CLACUMODE GROUPSTING CIN. 1785

H

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

21.04.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

19.11.2002

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted

registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3408737

[Date of registration] 14.03.2003

[Number of appeal against examiner's decision of 2002-24319

rejection]

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平11-253168

(43)公開日 平成11年(1999)9月21日

千葉県茂原市東郷1144番地 三井化学株式

千葉県茂原市東郷1144番地 三井化学株式

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>		識別記号		FI					
C12N	15/09	ZNA		C 1 2	2 N	15/00		ZNAA	
C07K	14/195	•		C 0 7	K	14/195			
C12N	1/21			C 1 2	2 N	1/21			
	9/88					9/88			
C12P	13/02			C 1 2	2 P	13/02			
			審查請求	有	旅锚	項の数12	OL	(全 14 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号		特顧平10-65520		(71) إ	出頭人	人 000005887 三井化学株式会社			
(22)出顧日		平成10年(1998) 3月16日						云在 区震が関三丁	目2番5号
				(72) §	<b>逆明</b> 者	伊藤 :	潔		
		•				千兹 但	<b>米阿</b> 市	曹娜1144采船	三共化学株式

会社内

会社内

会社内

(72)発明者 鶴岡 みゆき

(72)発明者 鈴木 正

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質及びそれをコードする遺伝子 (57) 【要約】

【課題】 シュードノカルディア・サーモフィラJCM 3095 (Pseudonocardia thermophila JCM3095) 由来 のニトリルヒドラターゼの活性化に関与するニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質及び該タンパク質をコード する遺伝子を提供する。

【解決手段】 ニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子を有する組換えプラスミドを構築し、該組換えプラスミドで大腸菌を形質転換し、該大腸菌内でニトリルヒドラターゼをコードする遺伝子と共に発現させる。

【効果】 遺伝子工学的な手法で該酵素を大量に発現させることが可能となる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 シュードノカルディア・サーモフィラJ CM3095 (Pseudonocardia thermophila JCM3095) 由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与することを特徴とするタンパク質。

【請求項2】 配列表の配列番号:1記載のアミノ酸配列により構成されることを特徴とする請求項1に記載のタンパク質。

【請求項3】 シュードノカルディア・サーモフィラ J CM3095 (Pseudonocardia thermophila JCM3095) 由来であることを特徴とする請求項1または請求項2に記載のタンパク質。

【請求項4】 請求項1から請求項3に記載のタンパク質をコードする遺伝子。

【請求項5】 配列表の配列番号:2に記載の1328番目から1762番目までの塩基配列で表される請求項4に記載の遺伝子。

【請求項6】 請求項4または請求項5に記載の遺伝子を含んでいることを特徴とする組換えプラスミド。

【請求項7】 ニトリルヒドラターゼ遺伝子を構成要素 として含んでいることを特徴とする請求項6に記載の組 換えプラスミド。

【請求項8】 ニトリルヒドラターゼ遺伝子がシュード ノカルディア・サーモフィラ J C M 3 O 9 5 (Pseudono cardia thermophila JC M 3 O 9 5) 由来であることを特徴と する請求項7に記載の組換えプラスミド。

【請求項9】 ニトリルヒドラターゼ遺伝子が配列表の配列番号:2に記載の714番目から1331番目までの塩基配列で表されるαサブユニットをコードする遺伝子を構成要素として含んでいることを特徴とする請求項7に記載の組換えプラスミド。

【請求項10】 ニトリルヒドラターゼ遺伝子が配列表の配列番号: 2に記載の16番目から717番目までの塩基配列で表されるβサプユニットをコードする遺伝子を構成要素として含んでいることを特徴とする請求項7に記載の組換えプラスミド。

【請求項11】 請求項6から請求項10に記載のいずれかの組換えプラスミドを保持する形質転換株。

【請求項12】 請求項7から請求項10に記載のいずれかの組換えプラスミドを保持する形質転換株を培養し、培養によって得られた形質転換株、培養液、およびそれらの処理物とニトリル化合物とを水性媒体中で接触させて該ニトリル化合物に対応するアミド化合物を製造する方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、シュードノカルディア・サーモフィラ J C M 3 O 9 5 (Pseudonocardia thermophila J C M 3 O 9 5 以下単にシュードノカルディア・サーモフィラと呼ぶ)由来のニトリルヒドラターゼの活

性化に関与するタンパク質及びそれをコードする遺伝子に関する。さらに、本発明は、該遺伝子を含有する組換えプラスミド、該遺伝子およびニトリルヒドラターゼ遺伝子を含有する組換えプラスミド、該組換えプラスミドにより形質転換された形質転換株及び該形質転換株を培養して得られた形質転換株、培養液、およびそれらの処理物を用いてニトリル化合物から対応するアミド化合物を製造する方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、種々の化合物のニトリル基を水和 しアミド基に変換するニトリル水和活性を有する酵素で あるニトリルヒドラターゼが発見され、該酵素を産生す る微生物株が多数開示されている。ニトリルヒドラター ゼを用いてニトリル化合物よりアミド化合物を工業的に 製造するためには、アミド化合物の製造コストに占める 該酵素の製造コストを下げることが重要であり、より具 体的には単位微生物重量あたりの該酵素含有量を高くす る必要がある。そこで、該酵素の遺伝子を用いて遺伝子 工学の手法により該酵素を大量に発現させることを目的 として、該酵素の遺伝子をクローニングする試みが検討 されている。

【0003】本発明者らは、ニトリルヒドラターゼ活性を有する微生物としてシュードノカルディア・サーモフィラを見出した(特開平8-56684)。また、本発明者らは、同株よりニトリルヒドラターゼを単離し、同酵素がαサプユニットおよびβサブユニットより構成されることを確認した。さらに、同株よりニトリルヒドラターで遺伝子を単離し、そのアミノ酸配列および遺伝子配列を明らかにするとともに、該遺伝子を大腸菌内で大量に発現できる遺伝子組換えプラスミドおよび同プラスミドにより形質転換された形質転換大腸菌株を作出することにも成功している(特開平9-275978)。尚、シュードノカルディア・サーモフィラであるが、本菌株は理化学研究所微生物系統保存施設(埼玉県和光市広沢2-1)に番号JCM3095として保管され、何人にも請求により自由に分譲される。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、特開 平 9 - 2 7 5 9 7 8 記載のシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼを大腸菌内で大量 に発現させることが可能な遺伝子組換えプラスミド (p P T - D B 1) の詳細な解析により判明した該酵素の活性化に関与するタンパク質、それをコードする遺伝子、該遺伝子を含有する組換えプラスミド、該遺伝子を含有する組換えプラスミド、該組換えプラスミドにより形質転換された形質転換株を培養して得られた形質転換株、培養液、およびそれらの処理物を用いてニトリル化合物から対応するアミド化合物を製造する方法を提供することである。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、特開平9 -275978記載のMT-10822株に導入されて いる遺伝子組換えプラスミドpPT-DB1上のシュー ドノカルディア・サーモフィラ由来のDNA断片の塩基 配列を詳細に解析した。その結果、以下の1~5の知見 を得るに至った。第一に、pPT-DB1上にニトリル ヒドラターゼ構造遺伝子(αおよびβサブユニット構造 遺伝子)とは異なる第3のオープンリーディングフレー ム (以下、ORF3と呼称する)が該DNA断片上に存 在し、ORF3が分子量約15900のタンパク質をコ ードしていることを見出した。第二に、pPT-DBI 上のαサブユニットのオープンリーディングフレーム (以下、ORF2と呼称する)、Bサプユニットのオー プンリーディングフレーム(以下、ORF1と呼称す) る) およびORF3のみがクローニングされたプラスミ ドpPT-D1を作製し、同プラスミドで形質転換した 形質転換大腸菌がニトリルヒドラターゼ活性を有してい ることを確認した。第三に、pPT-DB1よりORF 1およびORF2のみを有する遺伝子組換えプラスミド pPT-F1を構築した。同プラスミドで形質転換した 形質転換大腸菌のニトリルヒドラターゼ活性を測定した。 結果、同大腸菌からはニトリルヒドラターゼ活性が検出 されなかった。一方、菌体内には、αおよびβサブユニ ットに相当するポリペプチド鎖の存在が確認された。第 四に、pPT-DB1より、ORF3領域のみがクロー ニングされたプラスミドpPT-G1を作製し、同プラ スミドで形質転換した形質転換大腸菌にはニトリルヒド ラターゼ活性が見いだされないことを確認した。第五 に、pPT-F1より、lacZプロモーター、ORF 1およびORF2を含む領域をPCRにより増幅し、得 られた増幅DNA断片をpPT-G1のORF3の3' 末端側下流に再クローニングしたプラスミドpPT-H 1を作製した。同プラスミドで形質転換した形質転換大 腸菌のニトリルヒドラターゼ活性を測定した結果、該大 腸菌にはニトリルヒドラターゼ活性が検出された。

【0006】以上の知見より、本発明者らは、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼが導入された大腸菌が同活性を示すためには、ORF 3領域の存在が必須であり、さらに、上記の第二、第三および第五の知見を併せ考えるとORF 3の翻訳産物の存在が必須であると結論した。また、同酵素がαサブユニットおよびβサブユニットにより構成されること(特開平9-275978)、および、ORF1~3の3種類のオープンリディングフレームを含む最小のDNA断片を大腸菌に導入した場合でも遺伝子組換え大腸菌がニトリルヒドラターゼ活性を示すこと(上記の第二の知見)より、ORF 3の翻訳産物は、該ニトリルヒドラターゼの活性化に関与していると結論した。すなわち、ORF 3は、シュードノカルディア・サーモフィラ由来の

ニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質を コードする遺伝子座であると結論し、本願発明を完成さ せるに至った。

【0007】すなわち、本発明は、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質およびそれをコードする遺伝子配列を提供するものである。さらに、本発明は、該遺伝子を含む組換えプラスミド、該遺伝子およびニトリルヒドラターゼ遺伝子を含有する組換えプラスミド、該組換えプラスミドにより形質転換された形質転換株、及び、該形質転換株を培養して得られた形質転換株、培養液、およびそれらの処理物を用いて、ニトリル化合物から対応するアミド化合物を製造する方法を提供するものである。

#### [0008]

【発明実施の形態】以下、本発明の詳細について説明する。

【0009】本発明におけるシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質(以下、単にニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質と呼称する)とは、前述の課題を解決するための手段および後述の実施例のように、該タンパク質の発現の有無がシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化を直接左右する性質を有しているタンパク質のことである。

【0010】本発明におけるニトリルヒドラターゼ活性 化タンパク質とは、シュードノカルディア・サーモフィ ラ由来のものをその代表例として挙げることができる。 尚、近年の分子生物学および遺伝子工学の進歩により、 シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒ ドラターゼ活性化タンパク質の分子生物学的な性質やア ミノ酸配列等を直接参考にすることにより、該タンパク 質と同等の機能を有するタンパク質をシュードノカルデ ィア・サーモフィラとは全く別個の微生物株より取得す ることが可能となり、かつ、比較的容易にもなった。か かる技術水準に鑑み、シュードノカルディア・サーモフ ィラ以外の微生物株由来であっても、シュードノカルデ ィア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性 化に関与するタンパク質は、本発明に包含されるものと する。そのような微生物株としては、ノカルディア(Noc ardia) 属、コリネバクテリウム(Corynebacterium) 属、 バチルス(Bacillus) 属、好熱性のバチルス属、シュード モナス (Pseudomonas) 属、ミクロコッカス (Micrococcus) 属、ロドクロウス(rhodochrous)種に代表されるロドコ ッッカス(Rhodococcus) 属、アシネトバクター(Acinetob acter) 属、キサントバクター(Xanthobacter) 属、ストレ プトマイセス(Streptomyces) 風、リゾビウム(Rhizobiu m) 属、クレブシエラ(Klebsiella) 風、エンテロバクター (Enterobacter) 風、エルウィニア (Erwinia) 風、エアロ モナス(Aeromonas) 風、シトロパクター(Citrobacter)

属、アクロモバクター(Achromobacter) 属、アグロバクテリウム(Agrobacterium) 属またはサーモフィラ(thermophila) 種 J C M 3 0 9 5 株以外のシュードノカルディア (Pseudonocardia) 風に属する株を好適な例として挙げることができる。

【0011】本発明におけるニトリルヒドラターゼ活性 化タンパク質とは、配列表における配列番号:1に示す アミノ酸配列により構成されるものをその代表例として 挙げることができる。また、同じ塩基配列の遺伝子を鋳 型として転写・翻訳された場合であっても、それを導入 する宿主の種類、培養に使用する栄養培地の成分や組 成、培養時の温度やpH等によっては、宿主内酵素によ る翻訳後の修飾などにより、所期の機能は保持している ものの配列表におけるN末端付近のアミノ酸の1個また は2個以上が欠失したり、N末端に1個または2個以上 のアミノ酸が新たに付加した部分変異タンパク質を産生 することがある。さらに、組換えDNA技術の進歩によ りタンパク質の機能を実質的に変えることなく比較的容 易にその構成アミノ酸の1個または2個以上を他のアミ ノ酸で置換、欠失、削除もしくは挿入できるようにもな った。かかる技術水準に鑑み、この発明でいうニトリル ヒドラターゼ活性化タンパク質とは、配列表における配 列番号:1に示すアミノ酸配列をそのまま具備するもの は言うにおよばず、1個または2個以上のアミノ酸が他 のアミノ酸に置換、欠失、削除もしくは挿入されたアミ ノ酸配列を有する部分変異タンパク質であっても、それ がシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリル ヒドラターゼの活性化に関与する場合は本発明に包含さ れるものとする。

【0012】すなわち、本発明は、配列表の配列番号: 1に示される144個のアミノ酸の配列により構成されるニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質である。また、本発明においては、配列表の配列番号:1に示されるアミノ酸配列の一部が置換、欠失、削除または挿入して得られた部分変異タンパク質であり、かつ、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与する場合には、本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質に含まれるものとする。

【0013】本発明におけるニトリルヒドラターゼ活性 化タンパク質とは、シュードノカルディア・サーモフィ ラ由来であり、かつ、配列表における配列番号:1に示 すアミノ酸配列により構成されるものをその代表例とし て挙げることができる。また、近年の遺伝子工学の進歩 により、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニ トリルヒドラターゼ活性化タンパク質のアミノ酸配列を 直接参考にすることにより、該タンパク質と同等の機能 を有するタンパク質をシュードノカルディア・サーモフィラとは全く別個の微生物株より取得することが可能と なり、かつ、比較的容易にもなった。かかる技術水準に 鑑み、シュードノカルディア・サーモフィラ以外の微生 物株由来であり、配列表における配列番号:1に示すア ミノ酸配列をそのまま具備する場合または1個または2 個以上のアミノ酸が他のアミノ酸に置換、欠失、削除も しくは挿入されたアミノ酸配列を有する場合であって、 かつ、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニト リルヒドラターゼの活性化に関与する場合には、該タン パク質は、本発明に包含されるものとする。そのような 微生物株としては、ノカルディア(Nocardia) 風、コリネ バクテリウム(Corynebacterium) 属、バチルス(Bacillu s) 属、好熱性のバチルス属、シュードモナス (Pseudomon as) 属、ミクロコッカス (Micrococcus) 属、ロドクロウス (rhodochrous)種に代表されるロドコッッカス(Rhodococ cus) 属、アシネトバクター(Acinetobacter) 属、キサン トバクター(Xanthobacter) 風、ストレプトマイセス (Str eptomyces)属、リゾピウム(Rhizobium)属、クレプシエ ラ(Klebsiella) 属、エンテロバクター(Enterobacter) 属、エルウィニア(Erwinia) 風、エアロモナス(Aeromona s) 風、シトロパクター(Citrobacter) 風、アクロモバク ター(Achromobacter) 風、アグロバクテリウム(Agrobact erium) 属またはサーモフィラ(thermophila) 種JCM3 095株以外のシュードノカルディア(Pseudonocardia) 属に属する株を好適な例として挙げることができる。

【0014】本発明においては、ニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子の配列が含まれる。本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子とは、本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子であれば特に限定されるものではなく、本発明の範囲に含まれるものとする。

【0015】本発明においては、配列表の配列番号:1に示される144個のアミノ酸の配列をコードする塩基配列は、本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子の範囲に含まれる。また、本発明においては、配列表の配列番号:1に示されるアミノ酸配列の一部が置換、欠失、削除または挿入して得られる部分変異タンパク質であり、かつ、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与する場合には、該部分変異タンパク質のアミノ酸配列をコードする塩基配列も本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子の範囲に含まれるものとする。

【0016】本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子とは、配列表の配列番号2に記載の1328番目から1762番目までの塩基配列をその代表例として挙げることができる。また、組換えDNA技術の進歩によりタンパク質のアミノ酸配列を実質的に変えることなく比較的容易に翻訳の際の鋳型となるDNAの塩基配列を他の塩基配列で置換できるようになった。さらに、翻訳の際の鋳型となるDNAの塩基配列を置換、欠失、削除もしくは挿入することにより、タン

パク質の機能を実質的に変えることなくその構成アミノ酸の1個または2個以上を他のアミノ酸で置換、欠失、削除または挿入させることもできるようになった。かかる技術水準に鑑み、この発明でいうニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子とは、配列表における配列番号:2に記載の1328番目から1762番目までの塩基配列をそのまま具備するものは言うにおよばず、そのDNA塩基配列の1個または2個以上の塩基が他の塩基に置換、欠失、削除もしくは挿入された部分変異配列であっても、それがシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質の鋳型として機能する場合には、本発

【0017】すなわち、本発明は、ニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子であって、配列表の配列番号:2に記載の1328番目から1762番目までの塩基配列により構成されるものを含んでいる。また、本発明においては、配列表の配列番号:2に記載の1328番目から1762番目までの塩基配列の一部を置換、欠失、削除または挿入して得られる塩基配列を有する遺伝子であって、該遺伝子がコードするタンパク質がシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与する場合には、本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子に含まれるものとする。

明に包含されるものとする。

【0018】本発明においては、ニトリルヒドラターゼ 活性化タンパク質をコードする遺伝子が挿入された組換 えプラスミドを構築することが含まれる。より具体的に は、ニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードす る遺伝子が該遺伝子の発現に必要な制御領域及び自律複 製に必要な領域を含むプラスミドベクターに挿入された プラスミドのことである。

【0019】発現に必要な制御領域とは、プロモーター 配列(転写を制御するオペレーター配列を含む)・リボ ソーム結合配列(SD配列)・転写終結配列等を示して いる。プロモーター配列の具体例としては、大腸菌由来 のトリプトファンオペロンのtrpプロモーター・ラク トースオペロンのlacプロモーター・ラムダファージ 由来のPLプロモーター及びPRプロモーターや、枯草菌 由来のグルコン酸合成酵素プロモーター(gnt)・ア ルカリプロテアーゼプロモーター (apr)・中性プロ テアーゼプロモーター (npr)・α-アミラーゼプロ モーター (amy) 等が挙げられる。また、tacプロ モーターのように独自に改変・設計された配列も利用で きる。リポゾーム結合配列としては、本発明のシュード ノカルディア本来の配列や大腸菌由来または枯草菌由来 の配列が挙げられるが、大腸菌や枯草菌等の所望の宿主 内で機能する配列であれば特に限定されるものではな い。たとえば、16SリボソームRNAの3)末端領域 に相補的な配列が4塩基以上連続したコンセンサス配列

をDNA合成により作成してこれを利用してもよい。転写終結配列は必ずしも必要ではないが、ρ因子非依存性のもの、例えばリポプロテインターミネーター・trp オペロンターミネーター等が利用できる。これら制御領域の組換えプラスミド上での配列順序は、5°末端侧上流からプロモーター配列、リボゾーム結合配列、ニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質をコードする遺伝子、転写終結配列の順に並ぶことが望ましい。

【0020】プラスミドベクターの具体例としては、大腸菌中での自律複製可能な領域を有しているpBR322、pUC18、Bluescript IISK(+)、pKK223-3、pSC101や、枯草菌中での自律複製可能な領域を有しているpUB110、pTZ4、pC194、p11、p1, p105等を挙げることができる。また、2種類以上の宿主内での自律複製が可能なプラスミドベクターの例として、pHV14、p1000年での日本での自律を製が可能なプラスミドベクターの例として、pHV1400年での行ることができる。

【0021】本発明においては、ニトリルヒドラターゼ 活性化タンパク質をコードする遺伝子とニトリルヒドラ ターゼ遺伝子が同時に挿入された組換えプラスミドを構 築することが含まれる。すなわち、両遺伝子が両遺伝子 の発現に必要な制御領域及び自律複製に必要な領域を含 むプラスミドベクターに挿入された組換えプラスミドの ことであり、該組換えプラスミドが任意の宿主に導入さ れることにより、該酵素の産生および活性化が可能となり る組換えプラスミドのことである。具体的には、前述と 同じ発現に必要な制御領域及び自律複製に必要な領域を 含むプラスミドベクターを選択すればよい。また、その 様な制御領域によりニトリルヒドラターゼ活性化タンパ ク質をコードする遺伝子、ニトリルヒドラターゼのαサ ブユニット遺伝子及びβサプユニット遺伝子が各々独立 のシストロンとして発現されていてもよいし、共通の制 御領域によりポリシストロンとして発現されていてもよ い。

【0022】本発明のニトリルヒドラターゼ遺伝子とは、シュードノカルディア・サーモフィラ由来の該遺伝子をその代表例として挙げることができる。より具体的には、配列表の配列番号:2に記載の714番目から1331番目までの塩基配列で表されるαサブユニットをコードする遺伝子および配列表の配列番号:2に記載の16番目から717番目までの塩基配列で表されるβサブユニットをコードする遺伝子が挙げられる。すなわち、基本的にはαサブユニットが618個の塩基配列により構成されているニトリルヒドラターゼであるが、組換えDNA技術の進歩により、該酵素のアミノ酸配列を実質的に変えることなく比較的容易に翻訳の際の鋳型となるDNAの塩基配列を置換、欠失、削訳の際の鋳型となるDNAの塩基配列を置換、欠失、削

除もしくは挿入することにより、酵素の作用を実質的に 変えることなくその構成アミノ酸の1個または2個以上 を他のアミノ酸で置換、欠失、削除または挿入させるこ ともできるようになった。かかる技術水準に鑑み、この 発明でいうシュードノカルディア・サーモフィラ由来の ニトリルヒドラターゼ遺伝子とは、配列表の配列番号: 2に記載の714番目から1331番目までの塩基配列 で示される α サブユニットと配列表の配列番号: 2 に記 載の16番目から717番目までの塩基配列で示される βサブユニットをそのまま具備するものは言うにおよば ず、そのDNA塩基配列の1個または2個以上の塩基が、 他の塩基に置換、欠失、削除もしくは挿入された部分変 異配列であっても、それがニトリルヒドラターゼ活性を 有するタンパク質の鋳型として機能できる限りは本発明 のシュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリル ヒドラターゼ遺伝子に包含されるものとする。

【0023】具体的には、特開平9-275978に示されたように、配列表の配列番号: 2に記載の塩基配列の729番目から731番目、768番目から770番目、825番目から827番目、942番目から944番目、981番目から983番目、1017番目から1019番目、1029番目から1031番目、1089番目から1091番目、1101番目から1103番目、1137番目から1139番目、1149番目から1151番目、1272番目から1274番目、1293番目から1295番目、1320番目から1322番目の何れか一つ以上の塩基配列を他の塩基配列に置換して得られる塩基配列で表されるαサブユニット遺伝子を構成要素として有しているニトリルヒドラターゼ遺伝子を挙げることができる。

【0024】すなわち、本発明においては、αサプユニットのアミノ酸配列の6番目、19番目、38番目、77番目、90番目、102番目、106番目、126番目、130番目、142番目、146番目、187番目、194番目及び203番目のアミノ酸の何れか一つ以上のアミノ酸を他のアミノ酸に置換して得られるαサプユニットを構成要素として有しているニトリヒドラターゼをコードする遺伝子が含まれる。

【0025】同様に、配列表の配列番号:2に記載の塩基配列の73番目から75番目、76番目から78番目、337番目から339番目、613番目から615番目、649番目から651番目の何れか一つ以上の塩基配列を他の塩基配列に置換して得られる塩基配列で表されるβサブユニット遺伝子を構成要素として有しているニトリルヒドラターゼ遺伝子を挙げることができる。【0026】すなわち、本発明においては、βサブユニットのアミノ酸配列の20番目、21番目、108番目、200番目、212番目のアミノ酸の何れか一つ以上のアミノ酸を他のアミノ酸に置換して得られるβサブユニットを構成要素として有しているニトリルヒドラタ

ーゼをコードする遺伝子が含まれる。

【0027】また、本発明におけるニトリルヒドラター ゼ遺伝子は、前述のシュードノカルディア・サーモフィ ラ由来の該遺伝子に特に限定されるものではなく、本発 明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質により活性 化される場合には、他の徴生物株由来のニトリルヒドラ ターゼ遺伝子も含まれる。そのような微生物株として は、ノカルディア(Nocardia) 風、コリネバクテリウム(C orynebacterium)属、バチルス(Bacillus)属、好熱性の バチルス属、シュードモナス (Pseudomonas) 属、ミクロ コッカス(Micrococcus)属、ロドクロウス(rhodochrous) 種に代表されるロドコッッカス(Rhodococcus)属、アシ ネトバクター(Acinetobacter) 属、キサントバクター(Xa nthobacter) 属、ストレプトマイセス (Streptomyces) 、 リゾビウム(Rhizobium) 展、 クレブシエラ(Klebsiel la)属、エンテロバクター(Enterobacter)属、エルウィ ニア(Erwinia)属、エアロモナス(Aeromonas)属、シトロ バクター(Citrobacter)風、アクロモバクター(Achromob acter) 属、アグロバクテリウム (Agrobacterium) 風およ びサーモフィラ(thermophila)種JCM3095株以外 のシュードノカルディア(Pseudonocardia) 風を好適な例 として挙げることができる。

【0028】本発明においては、前述の組換えプラスミ ドを任意の微生物宿主に導入して形質転換体を得ること が含まれる。この際には、ニトリルヒドラターゼ活性化 タンパク質をコードする遺伝子、ニトリルヒドラターゼ のαサブユニット遺伝子及びβサブユニット遺伝子を同 ーのプラスミドベクター上に存在させた組換えプラスミ ドを使用してもよいし、各遺伝子を独立のプラスミドベ クター上に存在させた複数の組換えプラスミドを同時に 導入してもよい。また、ここでいう任意の宿主には、後 述の実施例のように大腸菌(Escherichia coli)が代表例 として挙げられるが、とくに大腸菌に限定されるのもの ではなく枯草菌(Bacillus subtilis)等のバチルス属 菌、酵母や放線菌等の他の微生物菌株も含まれる。その 様なものの例として、MT-10822(本菌株は、1 996年2月7日に茨城県つくば市東1丁目1番3号の 通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所に受託番 号FERM BP-5785として、特許手続き上の微 生物の寄託の国際的承認に関するブダペスト条約に基づ いて寄託されている。)が挙げられる。

【0029】尚、外来遺伝子の発現に必要な領域を有するプラスミドベクターに本発明のニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質コードする遺伝子、および/または、シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼ遺伝子を挿入して本発明の組換えプラスミドを構築する方法、該組換えプラスミドを所望の宿主に形質転換する際には、「Molecular Cloning 2nd Edition」(T. Maniatisら; Cold Spring HarborLabo

ratory Press, 1989)等に記載されている遺伝子工学の分野において公知の一般的な方法を参考にすればよい。

【0030】本発明においては、ニトリルヒドラターゼ 活性化タンパク質をコードする遺伝子とニトリルヒドラ ターゼ遺伝子を同時に任意の宿主に導入し、得られた形 質転換体を一般的な栄養培地で培養して該酵素を産生さ せ、該酵素を産生している該形質転換株、該形質転換株 の培養液、該形質転換株の培養液より得られる形質転換 菌体、該形質転換菌体の菌体処理物を調製し、水性媒体 中にてそれらとニトリル化合物を接触させて対応するア ミド化合物を製造することが含まれている。該形質転換 株の調製に際しては、分子生物学・生物工学・遺伝子工 学の分野において公知の一般的な方法を利用して調製す ればよい。たとえば、LB培地やM9培地等の通常液体 培地(より好ましくはそのような培地成分にFeイオン 及びCoイオンを0.1μg/ml以上存在させるとよ い)に該形質転換株を植菌した後、適当な培養温度(一 般的には、20℃~50℃)で生育させればよい。ま た、該培養液そのものや、該培養液より遠心分離によっ て分離・回収して得られる形質転換菌体、該形質転換菌 体の菌体処理物を利用することもできる。ここでいう菌 体処理物とは、該形質転換菌体の抽出物や磨砕物、該抽 出物や磨砕物のニトリルヒドラターゼ活性画分を分離・ 精製して得られれる後分離物、該形質転換菌体や該形質 転換菌体の抽出物・磨砕物・後分離物を適当な担体を用 いて固定化した固定化物のことを示している。また、ニ トリル化合物から対応するアミド化合物を製造する場合 のニトリル化合物としては、本発明のニトリルヒドラタ ーゼが基質として作用できる化合物であれば特に限定さ れないが、好ましくはアセトニトリル、プロピオニトリ ル、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、n-ブチ ロニトリル、イソプチロニトリル、クロトノニトリル、

培地組成 酵母エキストラクト

ポリペプトン

NaCl

塩化コパルト・六水和物 硫酸第二鉄・七水和物

pH7. 5

【0034】該湿菌体よりアルカリSDS抽出法により pPT-DB1 [図-1 (図1)]のプラスミドDNA を 関製し、ABI社製のシークエンシングキットとオートシークエンサー373Aを用いてプライマーエクステンション法により挿入断片の全塩基配列を決定した。その 結果、挿入断片中に705bp、621bpおよび435bpの塩基配列からなるオープンリディングフレーム(各々ORF1、ORF2、ORF3と呼ぶ)が5、末端側よりこの順番で確認され、また、それぞれの転写方向も完全に一致していた。翻訳停止コドンを含めたORF1の最も3、末端側の4塩基とORF2の最も5、

αーヒドロキシイソブチロニトリル、エチレンシアンヒドリン、フマロニトリル、マロノニトリル、ペンゾニトリル、マンデロニトリル、シアノピラジン、3ーシアノピリジン等のニトリル化合物がその代表例として挙げられる。該ニトリル化合物の水性媒体中での濃度は、特に限定されるものではなく、また、反応温度も特に限定されないが、好ましくは該ニトリルヒドラターゼが失活しない温度範囲内であり、より好ましくは0℃~50℃である。

#### [0031]

【実施例】以下の実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明は以下の実施例によって何等限定されるものではない。尚、各実施例及び比較例におけるHPLC分析は、カラムとして日本分光製のFinepakSIL C18-5(250×4.6φmm)を用い、4体積%のアセトニトリルを含む10mMリン酸水溶液を展開液として使用した。また、アクリルアミド、アクリロニトリル、アクリル酸は210nmの吸光度により検出した。

【0032】 [実施例1] MT-10822株の挿入断 片の解析(1)

500mlのバッフル付三角フラスコに下記の組成の培地100mlを調製し、121℃・20分間のオートクレーブにより滅菌した。この培地に終濃度が100μg/mlとなるようにアンピシリンを添加した後、MT-10822株(FERM BP-5785)を一白菌耳植菌し、37℃・130rpmにて16時間培養した。遠心分離(15000G×15分間)により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50mlの生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心分離を行って湿菌体を得た。

#### [0033]

5. 0 g/L

10.0g/L

5.0g/L

10. 0 mg/L

40: 0 m g/L

末端側の4塩基は重複し、同様に翻訳停止コドンを含めたORF2の最も3'末端側の4塩基とORF3の最も5'末端側の4塩基は重複していた。尚、特開平9-275978にて既に示されたように、ORF1はニトリルヒドラターゼの $\beta$ サブユニット遺伝子であり、ORF2は $\alpha$ サブユニット遺伝子である。

【0035】次に、ORF1からORF3までの全領域を再クローニングするために、pPT-DB1プラスミドDNAを鋳型としてPCRを実施した。pPT-DB1のプラスミドDNA1 $\mu$ gを鋳型として、配列表の配列番号3記載のプライマー及び配列表の配列番号4記載



プライマーを各々100pmolとTagDNAポリメ ラーゼを5 Uを含む全量100μ1の系で、熱変性(9) 8℃) 15秒、アニーリング (55℃) 30秒、伸長反 応(72℃)120秒の条件を25サイクル繰り返すこ とにより行った。PCR反応の反応終了液液10μ1を 用いたアガロース電気泳動(シグマ社製タイプVII低 融点アガロース使用;アガロース濃度0.8重量%)に よりDNA増幅産物の分析を行ったところ、約1.8k b p の増幅 DNA 産物の存在が確認できた。続いて、ア ガロースゲルから約1.8kbpのDNA断片のみを切 り出し、該アガロース片(約0.1g)を細かく粉砕し 1mlのTE溶液に懸濁後、55℃で1時間保温してア ガロースを完全に融解させた。この融解液に対してフェ ノール/クロロホルム抽出とエタノール沈澱を行った。 まず、TE(1mMのEDTA・2Naを含む10mM のトリス塩酸水溶液; p H 8. 0) で飽和させたフェノ ール液 1 m l を加え緩やかにかくはんした。遠心分離 (3000rpm、10分)により水相と有機相を分離 し、水相のみを分取した。この操作を3回繰り返した 後、得られた水相に上記のTE飽和フェノール液0.4 m1とクロロホルム0.4m1を加えて再び緩やかにか くはんした後、遠心分離(3000грm、10分)に ・ より水相と有機相を再度分離し、水相のみを再分取し た。この水相にクロロホルム〇、8mlを加えて再び緩 やかにかくはんした後、遠心分離(3000 r p m、1 0分)により水相と有機相を再度分離し、水相のみを分 取した。この水相に1.1MのNaClを含むTE溶液 80µ1とエタノール1.7m1を加えて-80℃で3 0分間放置した後、遠心分離(15000rpm、20 min、4℃) によりDNA断片の沈殿を回収した。該 DNA断片を風乾後、最終的に10μ1のTEに溶解し た。精製した約1.8kbpの増幅DNA断片を制限酵 素EcoRI及びSphIにより切断した後、この制限 酵素処理液に対して上記と同様のフェノール/クロロホ ルム抽出とエタノール沈澱を行って該DNA断片を再度 精製し、最終的に10μlのTEに溶解した。同様に、 puc18ベクター上の唯一の制限酵素サイトであるE coRIおよびSphIにより同ベクターを切断し、ア ガロースゲル電気泳動(シグマ社製タイプVII低融点 アガロース使用;アガロース濃度0.7%)を行い、ア ガロースゲルから約2.7KbpのDNA断片のみを切 り出した。切りだしたアガロース片(約0.1g)を細 かく粉砕し1mlのTE溶液に懸濁後、55℃で1時間 保温してアガロースを完全に融解させた。この融解液に 対して上述と同様のフェノール/クロロホルム抽出とエ タノール沈澱を行って該DNA断片を精製し、最終的に 10µ1のTEに溶解した。この様にして得られた増幅 DNA産物とpucl8断片をDNAライゲーションキ ·ット(宝酒造社製)を用いて連結させてプラスミドpP T-D1 [図-2 (図2)] を構築した。また、構築さ

れたpPT-D1のEcoRl部位からSphl部位間の挿入断片の全塩基配列を配列表の配列番号2に記載した。

【0036】東洋紡績社製の大腸菌HB101のコンピ テントセルを用いてpPT-D1をHB101株に導入 し、形質転換菌株No.1を得た。500mlのパッフ ル付き三角フラスコに上述と同じ組成のLB液体培地を 調製し、121℃・20分間のオートクレーブにより減 菌した。この培地に終濃度が100μg/mlとなるよ うにアンピシリンを添加した後、得られた形質転換菌株 No. 1を一白菌耳植菌し、37℃・130 r p m に て 約20時間培養した。遠心分離(5000G×15分) により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50ml の生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心分離 を行って湿菌体を得た。該湿菌体100mgを200m 1の50mMのリン酸カリウム水溶液(pH7.0)に 懸濁し、この懸濁液にアクリロニトリルを10m1添加 し、10℃にて緩やかにかくはんしながら1時間反応を 行った。反応終了後、実施例1と同様のHPLC分析に より反応液の分析を行ったところ、反応液中にはアクリ ルアミドのみが存在しており、アクリロニトリル及びア クリル酸は認められなかった。すなわち、転化率及び選 択率は100%であった。

【0037】 [比較例1] MT-10822株の挿入断 片の解析(2)

ORF1からORF3の途中までの領域を再クローニン グするために、pPT-DB1プラスミドDNAを鋳型 としてPCRを実施した。実施例1で調整したpPT-DB1のプラスミドDNA1μgを鋳型として、配列表 の配列番号3記載のプライマー及び配列表の配列番号5 記載プライマーを各々100pmolとTagDNAポ リメラーゼを5Uを含む全量100μ1の系で、熱変性 (98℃) 15秒、アニーリング (55℃) 30秒、伸 長反応 (72℃) 120秒の条件を25サイクル繰り返 すことにより行った。 Ρ C R 反応の反応終了液液 1 0 μ 1を用いたアガロース電気泳動(シグマ社製タイプVI 1低融点アガロース使用;アガロース濃度0.9重量 %) によりDNA増幅産物の分析を行ったところ、約 1. 6 k b p の増幅 DNA 産物の存在が確認できた。続 いて、アガロースゲルから約1.6kbpのDNA断片 のみを切り出し、該アガロース片(約0.1g)を細か く粉砕し1mlのTE溶液に懸濁後、55℃で1時間保 温してアガロースを完全に融解させた。この融解液に対 して実施例1と同様のフェノール/クロロホルム抽出と エタノール沈澱を行い、増幅DNA断片を精製した。精 製した約1.6kbpの増幅DNA断片を制限酵素Ec oRI及びSphIにより切断した後、この制限酵素処 理液に対して実施例1と同様のフェノール/クロロホル ム抽出とエタノール沈澱を行って該DNA断片を再度精 製し、最終的に10μlのTEに溶解した。この様にし

て得られた増幅DNA産物と実施例1で調整した約2. 7kbpのpuc18のEcoRI-SphI断片をDNAライゲーションキット(宝酒造社製)を用いて連結させてプラスミドpPT-E1[図-3(図3)]を構築した。

【0038】東洋紡績社製の大腸菌HB101のコンピ

テントセルを用いてpPT-E1をHB101株に導入 し、形質転換菌株No.2を得た。500mlのバッフ ル付き三角フラスコに実施例1と同じ組成のLB液体培 地を調製し、121℃・20分間のオートクレーブによ り滅菌した。この培地に終濃度が100 µ g/mlとな るようにアンピシリンを添加した後、得られた形質転換 菌株No.2を一白菌耳植菌し、37℃・130rpm にて約20時間培養した。遠心分離(5000G×15 分)により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50 mlの生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心 分離を行って湿菌体を得た。該湿菌体100mgを20 Omlの50mMのリン酸カリウム水溶液(pH7. 0) に懸濁し、この懸濁液にアクリロニトリルを10m 1添加し、10℃にて緩やかにかくはんしながら1時間 反応を行った。反応終了後、実施例1と同様のHPLC 分析により反応液の分析を行ったところ、反応液中には アクリルアミドは認められず、未反応アクリロニトリル のみが認められた。また、アクリル酸も認められなかっ ・た。すなわち、転化率及び選択率は0%であった。一 方、培養液より分離された菌体内には、シュードノカル ディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼのα およびβサブユニットに相当するポリペプチド鎖の存在

【0039】 [比較例2] MT-10822株の挿入断 片の解析(3)

が確認された。

ORF1からORF2までの全領域を再クローニングす るために、pPT-DB1プラスミドDNAを鋳型とし てPCRを実施した。実施例1で調整したpPT-DB 1のプラスミドDNA1μgを鋳型として、配列表の配 列番号3記載のプライマー及び配列表の配列番号6記載 プライマーを各々100pmolとTagDNAポリメ ラーゼを5 Uを含む全量100μlの系で、熱変性(9 8℃) 15秒、アニーリング(55℃)30秒、伸長反 応(72℃)120秒の条件を25サイクル繰り返すこ とにより行った。 PCR反応の反応終了液液 10μlを 用いたアガロース電気泳動(シグマ社製タイプVII低 融点アガロース使用;アガロース濃度0.9重量%)に よりDNA増幅産物の分析を行ったところ、約1.3k b p の増幅 DNA 産物の存在が確認できた。続いて、ア ガロースゲルから約1.3kbpのDNA断片のみを切 り出し、該アガロース片(約0.1g)を細かく粉砕し 1m1のTE溶液に懸濁後、55℃で1時間保温してア ガロースを完全に融解させた。この融解液に対して実施 例1と同様のフェノール/クロロホルム抽出とエタノー

ル沈澱を行い、増幅DNA断片を精製した。精製した約 1. 3kbpの増幅DNA断片を制限酵素EcoRI及 びSphlにより切断した後、この制限酵素処理液に対 して実施例1と同様のフェノール/クロロホルム抽出と エタノール沈澱を行って該DNA断片を再度精製し、最 終的に10µlのTEに溶解した。この様にして得られ た増幅DNA産物と実施例1で調整した約2.7kbp のpuc18のEcoRI-Sph I 断片をDNAライ ゲーションキット(宝酒造社製)を用いて連結させてプ ラスミドpPT-F1 [図-4 (図4)] を構築した。 【0040】東洋紡績社製の大腸菌HB101のコンピ テントセルを用いてpPTーF1をHB101株に導入 し、形質転換菌株No.3を得た。500mlのバッフ ル付き三角フラスコに実施例1と同じ組成のLB液体培 地を調製し、121℃・20分間のオートクレープによ り滅菌した。この培地に終濃度が100μg/mlとな るようにアンピシリンを添加した後、得られた形質転換 菌株No. 3を一白菌耳植菌し、37℃・130rpm にて約20時間培養した。遠心分離(5000G×15 分)により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50 mlの生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心 分離を行って湿菌体を得た。該湿菌体100mgを20 0mlの50mMのリン酸カリウム水溶液(pH7.

0)に懸濁し、この懸濁液にアクリロニトリルを10m 1添加し、10℃にて緩やかにかくはんしながら1時間 反応を行った。反応終了後、実施例1と同様のHPLC 分析により反応液の分析を行ったところ、反応液中には アクリルアミドは認められず、未反応アクリロニトリル のみが認められた。また、アクリル酸も認められなかっ た。すなわち、転化率及び選択率は0%であった。一 方、培養液より分離された菌体内には、シュードノカル ディア・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼのα およびβサブユニットに相当するポリペプチド鎖の存在 が確認された。

【0041】 [比較例3] MT-10822株の挿入断 片の解析(4)

ORF3の全領域を再クローニングするために、pPTーDB1プラスミドDNAを鋳型としてPCRを実施した。実施例1で調整したpPTーDB1のプラスミドDNA1μgを鋳型として、配列表の配列番号7記載のプライマー及び配列表の配列番号4記載プライマーを各合む全量100μlの系で、熱変性(98℃)15秒、ニーリング(55℃)30秒、伸長反応(72℃)120秒の条件を25サイクル繰り返すことにより行った。PCR反応の反応終了液液10μlを用いたアガロースで、対してスで、対してスであり、によりDNA増幅度物の分析を行ったところ、約450bpの増幅DNA度物の存在が確認できた。続いて、アガロースゲルから約

450bpのDNA断片のみを切り出し、該アガロース片(約0.1g)を細かく粉砕し1mlのTE溶液に懸 
濁後、55℃で1時間保温してアガロースを完全に融解 
させた。この融解液に対して実施例1と同様のフェノール/クロロホルム抽出とエタノール沈澱を行い、増幅DNA断片を制限酵素EcoRI及びSphlにより切断した後、この制限酵素処理液に対して実施例1と同様のフェノール/クロロホルム抽出とエタノール沈澱を行って該DNA断片を再度精製し、最終的に10μlのTEに溶解した。この様にして得られた増幅DNA産物と実施例1で調整した約2.7kbpのpucl8のEcoRIーSphI断片をDNAライゲーションキット(宝酒造社製)を用いて連結させてプラスミドpPTーG1

【0042】東洋紡績社製の大腸菌HB101のコンピテントセルを用いてpPT-G1をHB101株に導入し、形質転換菌株No. 4を得た。500mlのパッフル付き三角フラスコに実施例1と同じ組成のLB液体培地を調製し、121℃・20分間のオートクレープにより滅菌した。この培地に終濃度が100μg/m1となるようにアンピシリンを添加した後、得られた形質転換菌株No. 4を一白菌耳植菌し、37℃・130rpmにて約20時間培養した。遠心分離(5000G×15分)により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50mlの生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心分離を行って湿菌体を得た。該湿菌体100mgを200mlの50mMのリン酸カリウム水溶液(pH7.

[図-5(図5)]を構築した。

0) に懸濁し、この懸濁液にアクリロニトリルを10m 1添加し、10℃にて緩やかにかくはんしながら1時間 反応を行った。反応終了後、実施例1と同様のHPLC 分析により反応液の分析を行ったところ、反応液中には アクリルアミドは認められず、未反応アクリロニトリル のみが認められた。また、アクリル酸も認められなかっ た。すなわち、転化率及び選択率は0%であった。

【0043】 [実施例2] MT-10822株の挿入断 片の解析(5)

PPT-G1プラスミドのORF3領域の3'末端側に、比較例1で作製したPPT-F1の1acZプロモーター、βサブユニットのORF2、αサブユニットのORF1を含む領域をクローニングした。比較例1で調整したPPT-F1のプラスミドDNA1μgを鋳型として、配列表の配列番号8記載のプライマー及び配列表の配列番号9記載プライマーを各々100pmolとTaqDNAポリメラーゼを5Uを含む全量100μ1の系で、熱変性(98℃)15秒、アニーリング(55℃)30秒、伸長反応(72℃)120秒の条件を25サイクル繰り返すことにより行った。PCR反応の反応終了液液10μ1を用いたアガロース電気泳動(シグマ社製タイプVII低融点アガロース使用;アガロース機

度0.8重量%)によりDNA増幅産物の分析を行った ところ、約2.0kbpの増幅DNA産物の存在が確認 できた。続いて、アガロースゲルから約2.0kbpの DNA断片のみを切り出し、該アガロース片(約0.1 g) を細かく粉砕し1mlのTE溶液に懸濁後、55℃ で1時間保温してアガロースを完全に融解させた。この 融解液に対して実施例1と同様のフェノール/クロロホ ルム抽出とエタノール沈澱を行い、増幅DNA断片を精 製した。精製した約2.0kbpの増幅DNA断片を制 限酵素Sphl及びHindlllにより切断した後、 この制限酵素処理液に対して実施例1と同様のフェノー ル/クロロホルム抽出とエタノール沈澱を行って該DN A断片を再度精製し、最終的に10μ1のTEに溶解し た。同様に、pPT-G1プラスミド上の唯一の制限酵 素サイトであるSphI及びHindIIIにより同プ ラスミドを切断し、アガロースゲル電気泳動(シグマ社 製タイプVII低融点アガロース使用:アガロース濃度 0. 7%)を行い、アガロースゲルから約3.1kbp のDNA断片のみを切り出した。切りだしたアガロース 片(約0.1g)を細かく粉砕し1mlのTE溶液に懸 濁後、55℃で1時間保温してアガロースを完全に融解 させた。この融解液に対して実施例1と同様のフェノー ル/クロロホルム抽出とエタノール沈澱を行って該DN A断片を精製し、最終的に10μlのTEに溶解した。 この様にして得られた増幅DNA産物とpPT-G1の SphlーHindIII断片をDNAライゲーション キット(宝酒造社製)を用いて連結させてプラスミドp PT-H1 [図-6 (図6)] を構築した。

【0044】東洋紡績社製の大腸菌HB101のコンピ テントセルを用いてpPT-H1をHB101株に導入 し、形質転換菌株No.5を得た。500mlのバッフ ル付き三角フラスコに上述と同じ組成のLB液体培地を 調製し、121℃・20分間のオートクレーブにより滅 菌した。この培地に終濃度が100μg/mlとなるよ うにアンピシリンを添加した後、得られた形質転換菌株 No. 5を一白菌耳植菌し、37℃・130 rpmにて 約20時間培養した。遠心分離(5000G×15分) により菌体のみを培養液より分離し、続いて、50ml の生理食塩水に該菌体を再懸濁した後に、再度遠心分離 を行って湿菌体を得た。該湿菌体100mgを200m 1の50mMのリン酸カリウム水溶液(pH7.0)に **懸濁し、この懸濁液にアクリロニトリルを10ml添加** し、10℃にて緩やかにかくはんしながら1時間反応を 行った。反応終了後、実施例1と同様のHPLC分析に より反応液の分析を行ったところ、反応液中にはアクリ ルアミドのみが存在しており、アクリロニトリル及びア クリル酸は認められなかった。すなわち、転化率及び選 択率は100%であった。

#### [0045]

【発明の効果】本発明により、シュードノカルディア・

サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に関 与するニトリルヒドラターゼ活性化タンパク質およびそ れをコードする遺伝子配列が提供される。さらに、本発 明により、該遺伝子を含む組換えプラスミド、該遺伝子 およびニトリルヒドラターゼ遺伝子を含有する組換えプ ラスミド、該組換えプラスミドにより形質転換された形 質転換株、及び、該形質転換株を培養して得られる培養 液・菌体・菌体処理物を用いて、ニトリル化合物から対 応するアミド化合物を製造する方法が提供される。ま た、本発明によれば、シュードノカルディア・サーモフ ィラ由来のニトリルヒドラターゼを用いてニトリル化合 物よりアミド化合物を工業的に製造する際に、遺伝子工 学的な手法で該酵素を大量に発現させることが可能とな り、これよりアミド化合物の製造コストに占める該酵素 の製造コストの削減が達成される。

[0046]

【配列表】

【0047】配列番号:1

配列の長さ:144

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

起源

生物名: P seudonocardia thermo

phila

株名: JCM3095

直接の起源

クローン名:pPT-DB1

配列の特徴

特徴を決定した方法:E

他の情報:シュードノカルディア・サーモフィラ由来の ニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質の

アミノ酸配列を示す。

配列

Met Ser Ala Glu Ala Lys Val Arg Leu Lys His Cys Pro Thr Ala Glu

10

15

Asp Arg Ala Ala Asp Ala Leu Leu Ala Gln Leu Pro Gly Gly Asp

20

5

25

30

Arg Ala Leu Asp Arg Gly Phe Asp Glu Pro Trp Gln Leu Arg Ala Phe

35

40

45

Ala Leu Ala Val Ala Ala Cys Arg Ala Gly Arg Phe Glu Trp Lys Gln

**50** 

65

55

60

Leu Gln Gln Ala Leu Ile Ser Ser Ile Gly Glu Trp Glu Arg Thr His

70

**75** 

80

Asp Leu Asp Asp Pro Ser Trp Ser Tyr Tyr Glu His Phe Val Ala Ala 95

85 90

Leu Glu Ser Val Leu Gly Glu Glu Gly Ile Val Glu Pro Glu Ala Leu 100

105

110

Asp Glu Arg Thr Ala Glu Val Leu Ala Asn Pro Pro Asn Lys Asp His

115

120

125

His Gly Pro His Leu Glu Pro Val Ala Val His Pro Ala Val Arg Ser

130

135

140

144

【0048】配列番号:2

配列の種類:Genomic DNA

配列の長さ:1762

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の特徴

特徴を決定した方法:E

クローン名:pPTーDBI

他の情報:16番目から717番目はβサプユニット遺

伝子の領域

714番目から1331番目はαサブユニット遺伝子の

領域

生物名:Pseudonocardia thermo

起源

1328番目から1762番目はシュードノカルディア ・サーモフィラ由来のニトリルヒドラターゼの活性化に

関与するタンパク質をコードする遺伝子の領域

株名: JCM3095

直接の起源

phila

配列

TGAGAGGAGC TCCGCATGAA CGGCGTGTAC GACGTCGGCG GCACCGATGG GCTGGGCCCG 60 ATCAACCGGC CCGCGGACGA ACCGGTCTTC CGCGCCGAGT GGGAGAAGGT CGCGTTCGCG 120



ATGTTCCCGG CGACGTTCCG GGCCGGCTTC ATGGGCCTGG ACGAGTTCCG GTTCGGCATC 180 GAGCAGATGA ACCCGGCCGA GTACCTCGAG TCGCCGTACT ACTGGCACTG GATCCGCACC 240 TACATOCACC ACGGCGTCCG CACCGGCAAG ATCGATCTCG AGGAGCTGGA GCGCCGCACG 300 CAGTACTACC GGGAGAACCC CGACGCCCCG CTGCCCGAGC ACGAGCAGAA GCCGGAGTTG 360 ATCGAGTTCG TCAACCAGGC CGTCTACGGC GGGCTGCCCG CAAGCCGGGA GGTCGACCGA 420 CCGCCCAAGT TCAAGGAGGG CGACGTGGTG CGGTTCTCCA CCGCGAGCCC GAAGGGCCAC 480 GCCCGCGCG CGCGGTACGT GCGCGGCAAG ACCGGGACGG TGGTCAAGCA CCACGGCGCG 540 TACATCTACC CGGACACCGC CGGCAACGGC CTGGGCGAGT GCCCCGAGCA CCTCTACACC 600 GTCCGCTTCA CGGCCCAGGA GCTGTGGGGG CCGGAAGGGG ACCCGAACTC CAGCGTCTAC 660 TACGACTGCT GGGAGCCCTA CATCGAGCTC GTCGACACGA AGGCGGCCGC GGCATGACCG 720 AGAACATCCT GCGCAAGTCG GACGAGGAGA TCCAGAAGGA GATCACGCG CGGGTCAAGG 780 CCCTGGAGTC GATGCTCATC GAACAGGGCA TCCTCACCAC GTCGATGATC GACCGGATGG 840 CCGAGATCTA CGAGAACGAG GTCGGCCCGC ACCTCGGCGC GAAGGTCGTC GTGAAGGCCT 900 GGACCGACCC GGAGTTCAAG AAGCGTCTGC TCGCCGACGG CACCGAGGCC TGCAAGGAGC 960 TCGGCATCGG CGGCCTGCAG GGCGAGGACA TGATGTGGGT GGAGAACACC GACGAGGTCC 1020 ACCACGTCGT CGTGTGCACG CTCTGCTCCT GCTACCCGTG GCCGGTGCTG GGGCTGCCGC 1080 CGAACTGGTT CAAGGAGCCG CAGTACCGCT CCCGCGTGGT GCGTGAGCCC CGGCAGCTGC 1140 TCAAGGAGGA GTTCGGCTTC GAGGTCCCGC CGAGCAAGGA GATCAAGGTC TGGGACTCCA 1200 GCTCCGAGAT GCGCTTCGTC GTCCTCCCGC AGCGCCCCGC GGGCACCGAC GGGTGGAGCG 1260 AGGAGGAGCT CGCCACCCTC GTCACCCGCG AGTCGATGAT CGGCGTCGAA CCGGCGAAGG 1320 CGGTCGCGTG AGCGCCGAGG CGAAGGTCCG CCTGAAGCAC TGCCCCACGG CCGAGGACCG 1380 GGCGGCGCC GACGCGCTGC TCGCGCAGCT GCCCGGCGC GACCGCGCGC TCGACCGCGG 1440 CTTCGACGAG CCGTGGCAGC TGCGGGCGTT CGCGCTGGCG GTCGCGGCGT GCAGGGCGGG 1500 CCGGTTCGAG TGGAAGCAGC TGCAGCAGGC GCTGATCTCC TCGATCGGGG AGTGGGAGCG 1560 CACCCACGAT CTCGACGATC CGAGCTGGTC CTACTACGAG CACTTCGTCG CCGCGCTGGA 1620 ATCCGTGCTC GGCGAGGAAG GGATCGTCGA GCCGGAGGCG CTGGACGAGC GCACCGCGGA 1680 GGTCTTGGCC AACCCGCCGA ACAAGGATCA CCATGGACCG CATCTGGAGC CCGTCGCGGT 1740 CCACCGGCC GTGCGGTCCT GA 1762

【0049】配列番号:3

配列の長さ:29 配列の型:核酸

配列

CGAATTCTGA GAGGAGCTCC GCATGAACG

【0050】配列番号:4 配列の長さ:28

配列の型:核酸

配列

TGCATGCTCA GGACCGCACG GCCGGGTG

配列の長さ:28 配列の型:核酸

配列

TGCATGCTCA GATCGAGGAG ATCAGCGC

【0052】配列番号:6

【0051】配列番号:5

配列の長さ:28 配列の型:核酸

配列

TGCATGCTCA CGCGACCGCC TTCGCCGG

【0053】配列番号:7

配列の長さ:45

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

28

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

28

29

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

28

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列

CGAATTCTGA GAGGAGCTCC GCGTGAGCGC CGAGGCGAAG GTCCG

45

配列の長さ:27

配列の型:核酸

配列

TGCATGCCAT TAATGCAGCT GGCACGA

【0055】配列番号:9

【0054】配列番号:8

- 配列の長さ:28 配列の型:核酸

配列

TAAGCTTTCA GATCGAGGAG ATCAGCGC

【図面の俯単な説明】

【図1】プラスミドpPT-DB1の制限酵素切断点地 図を示す。

【図2】プラスミドpPT-D1の制限酵素切断点地図 を示す。

【図3】プラスミドpPT-E1の制限酵素切断点地図 を示す。

【図4】プラスミドpPTーF1の制限酵素切断点地図 を示す。

【図5】プラスミドpPT-G1の制限酵素切断点地図 を示す。

【図6】プラスミドpPT-H1の制限酵素切断点地図 を示す。

#### 【符号の説明】

bla:βーラクタマーゼをコードする遺伝子を示す。 ColE1-Ori: ColE1系の複製開始部位を示 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の種類:他の核酸 合成DNA

27

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

28

す。

lacZ:pUC18由来のラクトースオペロンのプロ モーターおよびオペレーター領域を示す。

NHα:シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニ トリルヒドラターゼのαサブユニットをコードする遺伝 子を示す。

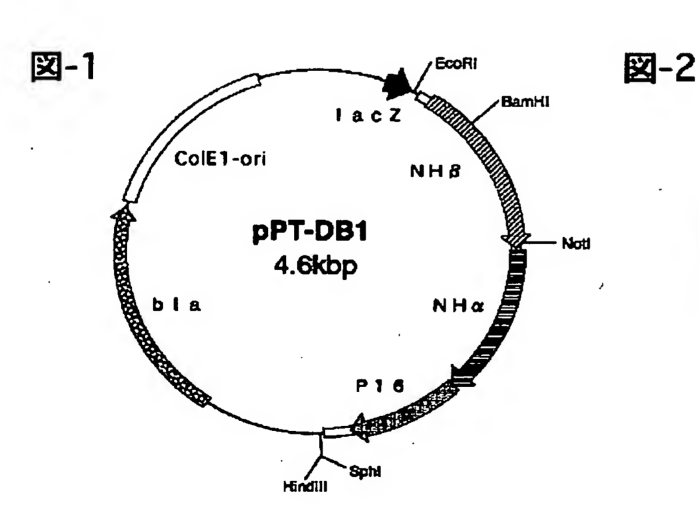
NHβ:シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニ トリルヒドラターゼのβサブユニットをコードする遺伝 子を示す。

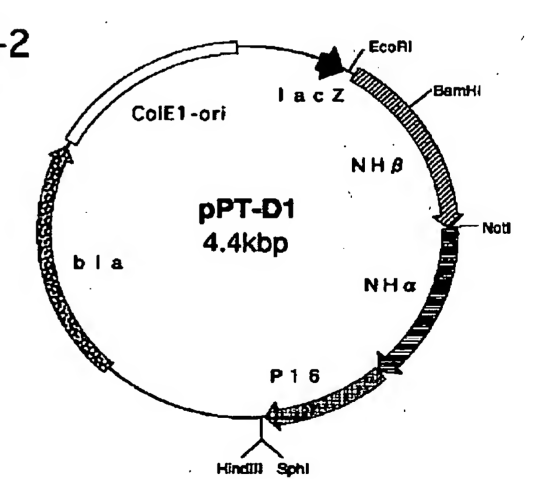
P16:シュードノカルディア・サーモフィラ由来のニ トリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク質をコ ードする遺伝子を示す。

P 1 6 (一部):シュードノカルディア・サーモフィラ由? 来のニトリルヒドラターゼの活性化に関与するタンパク 質をコードする遺伝子の部分領域であることを示す。

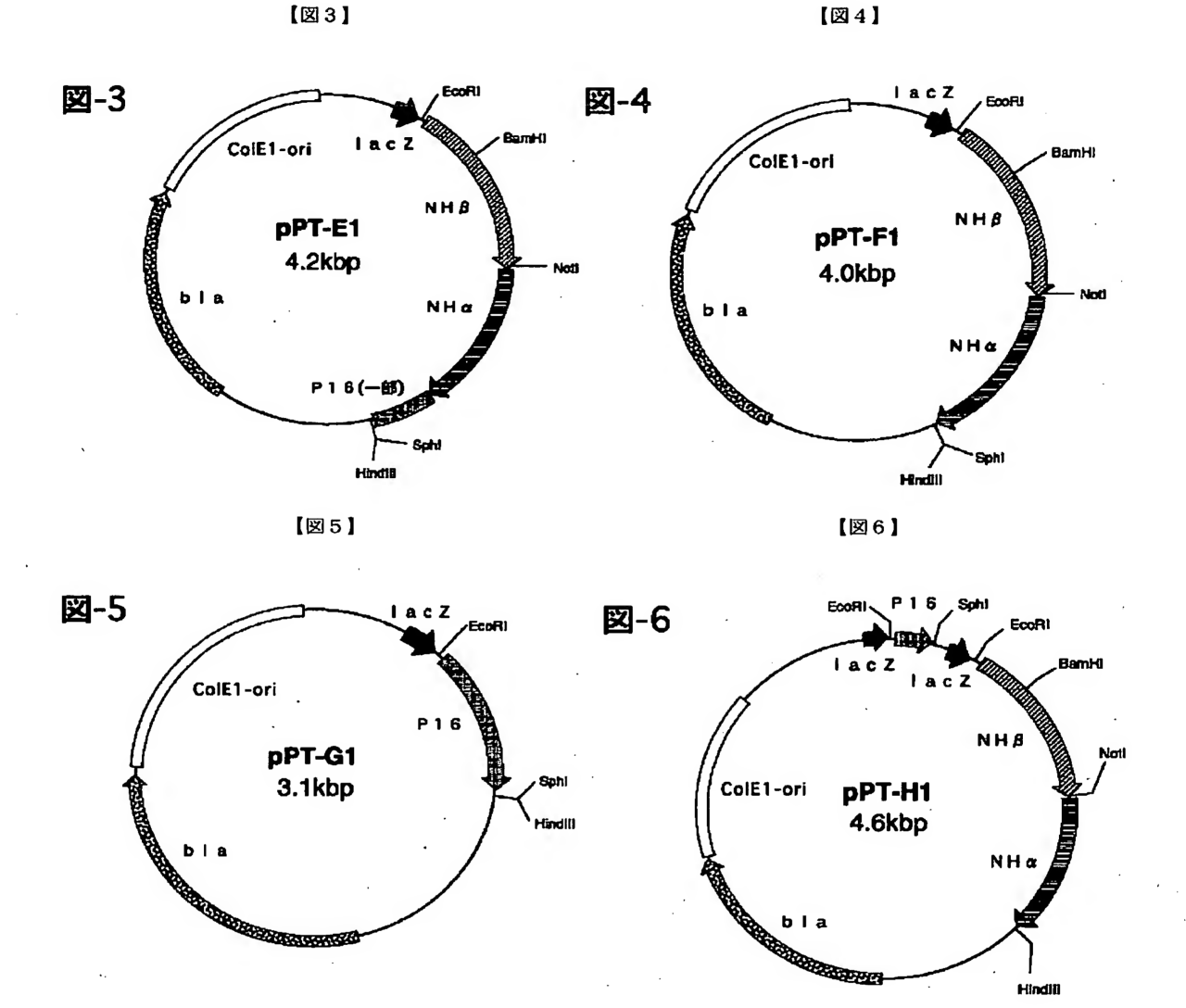
【図1】

【図2】









### フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ
//(C12N	15/09	ZNA	
C 1 2 R	1:01)		
(C 1 2 N	1/21		
C 1 2 R	1 · 19)	•	

(72)発明者 肉丸 誠也 千葉県茂原市東郷1144番地 三井化学株式 会社内

(72) 発明者 中村 武史 千葉県茂原市東郷1144番地 三井化学株式 会社内